## 苏芸金杆菌晶体的区别染色法

戴 冠 群 (广东农林学院)

苏芸金杆菌 (Bacillus thuringiensis)的晶体是 具有特异性的细胞内含物,也是该菌的一种特征。 因此,晶体的存在与否,可考虑作为苏芸金杆菌 类生物制剂的常规检验项目之一。早在1911年, Berliner 首次从地中海粉螟中分离出这种细菌时, 已报道有晶体的存在;随后, Mattes (1927) 对此 亦有记载。但是,关于晶体的染色特性以及其与 昆虫致病的关系,只是在1953年 Hanney 的工作 中,才为人们所注意。他发现苏芸金杆菌的晶体经 过水解处理后,易为苯胺染料——结晶紫、碱性复 红、维多利亚蓝以及姬姆萨染液所染色。另外,以 苯胺黑作菌体负染色法, 于暗视野中亦可观察晶 体的存在。此后,1961年 Smirnoff 鉴于负染色 法在苏芸金杆菌早期细胞内不易察出 晶 体 的 形 成;用孔雀绿芽胞染色法也不能显著地区别晶体。 因而,他改进了后一方法,用相差接物镜和暗视野 配合使晶体、芽胞和菌体细胞三者区别开来。这 种方法误差小,甚至很小的晶体亦可察出。其后, Smirnoff (1962)、Benz 和 Borusiewicz (1963) 相 继采用了萘酚蓝黑 (naphthol blue black) 作为主 要染色剂,并以碱性复红或番红复染,可以达到区 别晶体、芽胞和菌体细胞三者的目的。但是,上述 3 种区别染色法或需要用精密的显微镜, 或染色 剂配制不便(不能即时应用),因此,需要有更简 便、灵敏的晶体染色方法。

Durrum(1950)曾第一次用溴酚蓝作为蛋白质微量分析的显色剂。随后,Kunkel 和 Tiselius (1951),Geschwind 和 Li (1952)相继发展了Durrum 的工作,认为溴酚蓝在蛋白质分析时有灵敏的指示效果。Mazia(1953)首先把溴酚蓝的显色作用应用到生物学上来,作为细胞内蛋白质的染色剂。同年,Xeros 用它来观察核多角体病毒在幼虫细胞内发展情况,都具有良好的效果。因之,作者采用了溴酚蓝 (brom phenol blue),即四溴苯酚磺酞 (tetrabromophenol sulfonphthalein)作为苏芸金杆菌晶体的生物染色剂。

试剂的配制: HgCl, 10 克, 溶于 100 亳升的 95% 酒精中, 待其充分溶解后, 再加入溴酚蓝 100 亳克。保存备用(以下简称此液为 MBB 液)。

复染液:番红(safranin)水溶液。按细菌学常法配制。

染色方法:按常法把需检材料涂成薄片,待其自然干燥。然后于涂片中央滴 加一小滴 MBB液。试剂即向四周扩散。须曳干燥并有白色结晶析出。5—6分钟后即用蒸馏水(或清水)轻轻洗去多余之染色剂。再滴加复染液约30秒钟,水洗。待干后就可用显微镜检视。由于染色试剂 MBB液中含有 HgCl,及酒精。按染色制片理论不需再加热固定。固定及染色二步手续可一次完成。

结果:细菌的晶体呈深天蓝色,芽胞无色,细菌细胞呈复染的浅红色(图1)。晶体由于含有蛋白质,故具有 MBB 液所特有的颜色反应。因此能清晰地与芽胞、菌体细胞区别开来。不仅离体晶体染色显明,就是菌体细胞内晶体亦由于染色上的反差而清晰地区别开来。

溴酚蓝很少用作生物染料之用,它的染色作用原理可能在于它能与晶体蛋白质中自由-NH,结合,而获得清晰的细胞学形象。

本染色法之特点,作者认为: (1)染色剂种类不多,且配制简单,配后即可应用;(2)涂片染色时简便迅速;(3)染色反差显明而有区别效果。

## 参考文献

Bailey, J. L. 1962 Techniques in protein chemistry. pp. 276-7.

Benz, G. & K. Borusiewicz 1963 A method for differential staining of spores and parasporal bodies of Bac. thuringiensis Berliner, and Bac. friboucgensis wille.

J. Ins. Path. 5:393—4.

Durrum, E. L. 1950 A microelectrophoretic and microionophoretic technique. J. Amer. Chem. Soc. 72:2493—8.

Geschwind, I. R. & C. H. Li 1952 The reac-

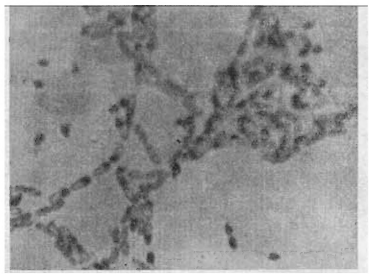


图 1 苏芸金杆菌的晶体(黑色)和细菌菌体(灰色), 芽胞未 染上色×2,000(本院潘坤清同志协助显微摄影)

tion of bromphenol blue with amino acids and peptides J. Amer. chem. Soc. 74: 834—5.

Hanney, C. L. 1953 Crystalline inclusions in aerobic sporeforming bacteria. Nature 172:1004.

Hanney, C. L. 1957 The parasporal body of Bac. laterosporus Laubach. J. Biophys. Biochem. Cytol. 3:1001—10.

Hanney, C. L. 1961 Fowler's bacillus and its parasporal body. J. Biophys. Biochem. Cytol. 9:285—98.

Kunkel, H. G. & A. Tiselius 1951 Electrophoresis of proteins on filter paper. J. Gen. Physiol. 35:89—118.

Mazia, D., P. A. Brewer & M. Alfert 1953 The cytochemical staining and measurement of protein with mercuric bromphenol blue. Biol. Bull. 104:57—67.

Menzies, D. W. 1961 Bromphenol blue as a stain for muscle striations. Stain Tech. 36:285—7.

Smirnoff, W. A. 1961 Color refraction in dark field to detect parasporal bodies of crystalliferous bacteria. J. Ins. Path. 3: 216—7.

Smirnoff, W. A. 1962 A Staining method for differentiating spores, Crystals and cells of *Bac. thuringiensis* (Berliner). J. Ins. Path. 4:384—6.

Xeros, N. 1953 Development of intranuclear inclusions in virus diseased cells of lepidopterous larvae. Nature 172:309—10.